



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006727

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

| | |
|--|--|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата | 109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25 |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата | 27.01.2021 |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата | 31.12.2025 |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата) | выдано впервые |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате: | |
| Торговое наименование | Миоризон |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование | Толперизон+[Лидокаин] |
| Лекарственная форма | раствор для внутривенного и внутримышечного введения |
| Дозировка | 100 мг/мл+2.5 мг/мл |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ | толперизона гидрохлорид 100.0 мг, лидокаина гидрохлорид 2.5 мг, вспомогательные вещества (метилпарагидроксибензоат (Метилпарабен), диэтиленгликоля моноэтиловый эфир, хлористоводородная кислота, вода для инъекций) |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность) | раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 100 мг/мл+2.5 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации | ЛП-006727-270121 |

033470

| Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения | |
|---|--|
| <i>Производство готовой лекарственной формы</i> | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия |
| г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | |
| <i>Первичная упаковка</i> | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия |
| г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | |
| <i>Вторичная/потребительская упаковка</i> | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия |
| г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | |
| <i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i> | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия |
| г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1 | |

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко